L2 ANSWER 3 OF 3 WPINDEX COPYRIGHT 2006 THE THOMSON CORP on STN

AN 1988-051281 [08] WPINDEX

DNC C1988-022679

TI Cosmetic compsn. contg. coenzymes or derivs. - used for preventing ageing, reducing wrinkles, etc..

DC D21 E11 E19

IN SUGIYAMA, K; TAKADA, K; YAMAMOTO, I

PA (LIOY) LION CORP

CYC 12

PI EP 256472 A 19880224 (198808) \* EN 36

R: AT BE CH DE ES FR GB IT LI NL SE

JP 63152309

A 19880624 (198831)

JP 63183535

A 19880728 (198836)

ADT EP 256472 A EP 1987-111541 19870810; JP 63152309 A JP 1987-195066 19870804; JP 63183535 A JP 1987-227495 19870910

PRAI JP 1986-187983

19860811; JP 1986-220212

19860918;

<--

JP 1987-227495

19870910

REP 3.Jnl.Ref; A3...8836; DE 2139183; DE 2141764; DE 2330384; DE 2335035; GB 2167957; JP 50031051; JP 71034440; No-SR.Pub; P8 1044046

IC A61K007-48; A61K031-70; C07H019-21

AB EP 256472 A UPAB: 19930923

Cosmetic agent for applicn. to the skin comprises at least one of 5'-deoxyadenosylcobalamine (coenzyme B12) or salts; FAD or salts, NAD, NADH, NADP, NADPH or salts, coenzyme A or salts, pyrroloquinoline quinone or salts and cpds. having a skeleton of formula (I).

Pref. compsn. comprises 0.001-5 wt.% active agent, 0.5-12 wt.% surfactant, 2-15 wt.% humectant, 0-80 wt.% oil, minor amts. of preservative and 11-95 wt.% purified water. Conventional cosmetic components are used.

USE/ADVANTAGE - Used for activating dermal cells and promoting metabolism, for preventing ageing of the skin and providing wrinkle-free, smooth, moist and young-looking skin. Compsns. are safe and without side-effects.

0/0

FS CPI

FA AB

MC CPI: D08-B09A; E05-G07; E06-D09; E07-A02D

## START LOCAL KERMIT RECEIVE PROCESS

BINARY DATA HAS BEEN DOWNLOADED TO MULTIPLE FILES 'IMAGEnnn.TIF'

⑩日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-183535

⑤Int.Cl.<sup>4</sup> 識別記号 庁内整理番号 ④公開 昭和63年(1988)7月28日 A 61 K 31/70 ADA 7252-4C F-7306-4C W-7306-4C W-7306-4C 31/70 ADT 7252-4C # C 07 H 19/213 ADT 7252-4C 7138-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全12頁)

◎発明の名称 皮膚外用剤

②特 頤 昭62-227495

❷出 願 昭62(1987)9月10日

⑫発 明 者 杉 山 圭 吉 神奈川県中郡大磯町石神台1丁目18番13号

砂発 明 者 高 田 康 二 神奈川県藤沢市大鋸909番地2

⑫発 明 者 山 本 郁 雄 神奈川県小田原市蓮正寺585-24 コーポ・グラース402号

⑪出 顋 人 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号

⑩代 理 人 弁理士 中村 稔 外5名

## 明日田春

1. 発明の名称 皮膚外用剤

2. 特許請求の範囲

(1) 下記[]] 式で示される基本骨格を有する化 合物を含有することを特徴とする皮膚外用剤。

$$O = \begin{cases} O & O \\ O & O \\ O & O \end{cases}$$

$$O = \begin{cases} O & O \\ O & O \\ O & O \end{cases}$$

$$O = \begin{cases} O & O \\ O & O \\ O & O \end{cases}$$

(2) (I) 式で示される基本骨格を有する化合物が、下記一般式(II) で表わされるグァノシン3′、5′-環状ーリン酸化合物である特許療水の範囲第(1)項記載の皮膚外用剤。

1

(式 { II } 中、R L、R L、R L、R L、R L L 水集、炭素数 1 ~ 2 2 の T シル基または炭素数 1 ~ 2 2 の T ルキル基であり、 X は水黒、ハロゲン、メルカプト基、チオ含有基、 T ミノ基、 T ミノアルキル基又は水酸基であり、 M は、水素または塩形成カチオンを示す。)

特開昭63-183535(2)

#### 3.発明の詳細な説明

## 〔産業上の利用分野〕

本発明は、皮膚細胞の賦活化、新陳代謝の促進 等により皮膚の老化を防止し、しわのない、滑ら かでしっとりした若々しい肌を与える化粧用クリ ーム、軟膏などの皮膚外用剤に関するものである。 〔従来の技術〕

従来より、皮膚の老化を防止する目的で天然物から抽出した動植物エキス類、ビタミン類、アミノ酸類、核酸類等が化粧料等の皮膚外用剤に配合されているが、これらの有する作用は補助的な作用であるため、比較的多量に配合しても皮膚に対する顕著な老化防止効果は期待できなかった。

一方、生体内に微量に存在する生理活性物質であるプロスタグランジン(特開昭 4 8-1 8 4 3 6 号)、 EGF (上皮細胞増殖因子)、 ウロガストロンを化粧料に利用すること (特開昭 6 1-5 006 号) 等が提案されている。しかしながら、これらの方法は、

(j) 該化合物が高分子量の物質であるため、

3

すなわち、本発明は、下記(I)式で示される 基本骨格を有する化合物を含有することを特徴と する皮膚外用剤を提供する。

$$O = P$$

$$O$$

従って、上記 ( I ) 式で示される基本骨格を有する化合物であれば、どのような化合物でも用いることができる。好ましくは、下記一般式 ( II ) で表わされるグアノシン3′. 5′ー環状ーリン酸 (式 ( II ) 中、R1、R1、R1、R1、R1、X、Mがいずれも水素の化合物:以下 c G M P と 略称

細胞への透過性が低く、十分な効果を発揮し得ない、

- (ii) EGF及びゥロガストロンは蛋白系の物質であるため、細胞内でプロテアーゼにより分解されやすく、十分な効果を発揮し得ない、
- (iii) 他方、副作用を生じる恐れがあり、安全 性上の問題点がある、

### 等の理由により実用性に乏しい。

#### [発明が解決しようとする問題点]

使って、本発明は、しわの発生等、皮膚の老化 現象に対してすぐれた老化防止効果があり、かつ 副作用がなく安全性の高い実用的な皮膚外用剤を 提供することを目的とする。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明は、生体の各組織、細胞に微量存在し、 種々の顧節機能を有すると考えられている特定の 核酸関連物質が、皮膚の老化防止に対してすぐれ た作用を有することを見出し、該化合物を皮膚外 用新に含有させると上記問題点を有効に解決でき るとの知見に基づいてなされたのである。

4

する。)、その特定の誘導体及びその塩を用いる ことができる。

(式(Ⅱ)中、R,、R,、R,、R, 、R, は、水 素、炭素数1~22のアシル基または炭素数1~ 22のアルキル基であり、Xは、水素、ハロゲン、 メルカプト基、チオ合有基、アミノ基、アミノア ルキル基又は水酸基であり、Mは、水素または塩 形成カチオンを示す。)

ここで、式、(II) 中、Ri、Ri、Ri、Ri

特問昭63-183535(3)

としては、水器、炭素数1~22、とりわけ炭素 数1~12のアシル基、炭素数1~22、とりわ け炭素数1~12のアルキル基が好ましい。

また、Xとしては、水素、臭素、沃素、塩素、 弗素などのハロゲン、メルカプト基、炭素数1~ 4のチオアルキル基、4ークロロフェニルチオ基、 チオペンジル基等のチオ含有基、アミノ基、炭栗 数1~4のアミノアルキル基、水酸基が好ましく、 Mとしては、水楽やナトリウム、カリウム、リチ ウムなどのアルカリ金属、トリス(ヒドロキシメ チル)アミノメタンが好ましい。

尚、アシル基、アルキル基にはハロゲン等の置 換基があってもよく、芳香族環を含んでいてもよ い。また、二塩基酸由来のアシル基でもよい。

本発明で用いるcGMPは生体内に微量存在し、 各種ホルモン作用の調整機能を有する等、最近モ の重要性が認められつつある物質である。現在、 生化学試薬として馥酢法または合成法で製造され たcGMP及び各種誘導体が市販されている。

本発明で用いる一般式〔Ⅱ〕で表わされる化合

物としては、具体的には、表一1に示される化合 物とそれらのナトリウム塩、カリウム塩、リテウ ム塩等の1種又は2種以上の混合物が例示される。 なお、表-1中、ClPhSは4-クロロフェニ ルチオ基を表わす(以下、同じ)。

	×	Ŧ	Ŧ	æ	Œ	I	æ	C &	Br	CIPhS	Ŧ	<b>=</b>	ж
	В.	Ŧ	Ξ	Ξ	I	×	×	Ŧ	Œ	æ	I	×	Ŧ
- I	R.	Ŧ	н	×	×	=	H	н	×	×	H	×	H
×	R,	Ξ	I	æ	×	=	Ŧ	H	×	π	丁 セ チ ル	ブチリル	へキャノイル
	В,	F	1 4 4 1	ブチリル	へキャノイル	キャケケール	T 7 11	7 セチル	ブキリル	サクシェル	×	×	Ŧ
	グループ	-	2					m			4		

	,												
	×	H	==	×	Ξ	x	==	æ	Ξ	7 % /	アミノメチル	ă	CLPhS
(34)	ж.	H	=	<b>=</b>	=	æ	×	<b>=</b>		Ŧ	x	æ	Œ
1 -	R.s	Ŧ	×	æ	×	_=	н	==	441	H	I	x	×
椒	R.	#9914B	500イル	4 - D -	サクケニル	ストベイス	* * *	4 4	# H	てたチル	ナホチル	ブキ リル	ブキッド
	Я,	×	æ	×	×	Œ	×	x	Ŧ	×	Ξ.	×	H
	グループ	7								s			

-313-

													•										75	開昭	63-	183	535	(4)
	×	メルカイト	H ~	Phy	. ""	イミノメチル	1	1	±.	==	CR	<b>6</b> 0	CIPhS			×	н	Œ	×		<b>.</b>	Ξ		==		н	7 % 7	丁ミノメチル
(規)	8	=	Ξ	I	<b>x</b>	#	ж	H	<b>=</b>	耳	Ŧ	五	Ξ		(菜)	R,	プセチル	イチリル	ヘキサノイル	オクタノイル	3 0 0 4 W	4 1 1 1	サクシェル	スンゾイル	J. 4 X	H # H	7 セチル	7 セチル
	R.	H	Ξ	Ξ	<b>II</b> -	· <b>=</b>	×	H	×	н	H	H	н	,	-	α.	н	H	Ħ	H	x	H	×	H	¥	н	H	н
₩	R,	H	Ė	E	Ξ	π	x	イセチル	ブチリル	サクシール	イセチル	ブキリル	サクシニル		嵌	R.	イセチル	ブチリル	ヘキサノイル	29914n	50012	7 1 0 1	ナラシェル	ストンント	11 + x	1 + L	ナセチル	フセチル
	R.	H	æ	ж	æ	æ	æ	アセチル	ブキリル	サクシニル	アセチル	ブチリル	サクシニル			Я.	H	×	н	æ	H	=	=	×	×	н	±Ξ	×
	ブルーブ	∞						6		•	0 1					グループ											7 7	
						1 3	3									_	,			•	1 4	١.						
	×	Br	CAPhS	<b>7</b> C	メルカブト	I		<b>=</b>	æ	ж	æ	æ	æ,			×	H	=	737	アミノメチル		CAPhS	E E	CLPhS	7 C F	メルカブト	Вг	CR
(H)	R.	Ξ	×	Ħ	H	アセチル	ブチリル	ヘキサノイル	#99141L	りかってル	4 2 2 2	サクシール	カトゲイン		(提)	R.	1 7 m	H 4 H	アセチル	イセチル	ブチリル	ブチリル	サクシール	サクシュル	4 H	H + H	Ŧ	н
-	R.	æ	==	=	н	H	x	I	H	H	×	æ	ж		- - 1	R.	H	Ŧ	н	×	×	æ	æ	æ	<b>=</b>	H	н	Ξ
**	К.	サクシール	ナクショル			x	Æ	x	E	<b>=</b>	I	×	H	•	¥	R,	H	ж	Ħ	Ŧ	<b>±</b>		Ŧ	<b>x</b>	Ξ	н		H
	В,	×	æ.	<b>=</b>	H	æ	<b>x</b>		I	Ξ	Ξ	±	Ŧ			R,	X	=	H	I	x	<b>x</b>	×	æ	Ħ	т	· ==	H
	ループ				+								$\dashv$			ルーブ	9		_		<del></del>					1	∞	$\dashv$

1 2

1.1

特開昭63-183535(5)

	×	Br	CRPhS	Вг	CAPhS	C #	メンカカイト	H	<b>=</b>	<b>=</b>	70	Вг	CLPhS
_	R,	ブチリル	ブキ きル	サクシェル	サクシール	1 4 H	H + 12	7 七 チ ル	ブキョル	サクシール	7 + 7 1	ブチリル	サクシニル
- 1 (統)	R.	H	I	=	I	×	Ŧ	æ	<b>=</b>	Ξ	н	<b>=</b>	Ŧ
載・	R,	ブチリル	ブチリル	キクシール	サクシール	1 + H	1 7 Ju	æ	×	н	H	æ	н
	R,	×	==	Ξ	I	I	Ή	7 4 7 12	ブキリル	サクシニル	イセチル	ブキリル	サクシール
	グループ	1.2						1 3			1.4		

1 5

本発明で用いる上記核酸関連物質は、製品形態、使用頻度にもよるが、適常、各種皮膚外用剤中に 0.001~5重量%(以下、%と略称する。)、 好ましくは0.01~2%含有させるのがよい。

本発明の皮膚外用剤には、上配必須成分の他に、 油分、水、界面活性剤、保湿剤、低級アルコール、 増粘剤、酸化防止剤、キレート剤、pH調整剤、防 腐剤、香料、色素等通常化粧料に用いられる原料 を配合可能である。具体的には、抽分としては、 オリーブ油、ホホバ油、硬化油等の油脂類、鯨口 **ウ、窗ロウ、ラノリン等のロウ類、流動パラフィ** ン、セレシン、スクワラン等の炭化水楽類、ステ アリン酸、オレイン酸等の脂肪酸類、セタノール、 ステアリルアルコール、ラノリンアルコール、ヘ キシルデカノール等のアルコール類、ミリスチン 酸イソプロピル、ステアリン酸ブチル等のエステ ル類などが例示される。また、界面活性剤として は、ステアリン酸ナトリウム、セチル破酸ナトリ ウム、ポリオキシエチレンラウリルエーテルリン 酸、N-アシルグルタミン酸ナトリウム等のアニ

	×	н	×	×	C &	Br	CAPhS
	R.	N 1 +	4 1 4	カンニル	11 年 年 11	1 th	カンシル
(選		7	J	+	7	r	*
-	R.	Ħ	正	I	H	Ξ	н
嵌	R.	T セ チ ル	せかそん	サクシニル	アセチル	ブチリル	サクシニル
	Я.	アセチル	ブキリル	サクシニル	プセチル	ブキリル	サクシニル
	グループ	1.5			1.6		,

1 6

オン界面活性剤、塩化ステアリルジメチルベンジ ルアンモニウム、塩化ステアリルトリメチルアン モニウム等のカチオン界面活性剤、塩酸アルキル アミノエチルグリシン族、レシチン等の両性界面 活性剤、モノステアリン酸グリセリン、モノステ アリン酸ソルピタン、ショ糖脂肪酸エステル、モ ノステアリン酸プロピレングリコール、ポリオキ シェチレンオレイルエーテル、モノステアリン酸 ポリエチレングリコール、モノパルミチン酸ポリ オキシエチレンソルピタン、ポリオキシエチレン ヤシ脂肪酸モノエタノールアミド、ポリオキシエ チレンポリオキシプロピレングリコール、ポリオ キシェチレンヒマシ油、ポリオキシエチレンラノ リン等の非イオン界面活性剤等を例示することが できる。さらに、保湿剤としては、グリセリン、 1. 3ープチレングリコール、プロピレングリコ ール尊を、低級アルコールとしては、エタノール、 イソプロパノール答を、増粘剤としては、ポリエ チレングりコール、カルポキシメチルセルロース ナトリウム等を、酸化防止剤としては、ジブチル

特開昭63-183535(6)

ヒドロキシトルエン、プチルヒドロキシアニソー ル、没食子酸プロピル等を、キレート剤としては、 エデト酸ニナトリウム、エタンヒドロキシジホス フェート等を、pH騆整剤としては、クエン酸、ク エン酸ナトリウム、ホウ酸、ホウ砂、リン酸一水 祟ナトリウム等を、防窮剤としては、パラオキシ 安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、デ ヒドロ酢酸、サリチル酸、安息香酸等をそれぞれ 例示することができる。尚、任意成分は、これら に限定されるものではない。上記必須成分と任意 成分を適当に配合することにより、例えば、必須 成分 0.001~5%、任意成分として油分 0~80 96:界面活性刺 0.5~12%、保湿剂2~15%、 精製水11~95%、防腐刺微量を含有する皮膚 外用剤を提供することができる。具体的には、化 粧水、クリーム、パック剤、ローション、スキン ミルク、乳剤、飲膏等種々の製品形態として用い ることが可能である。

具体例を示すと、化粧水としては:

本発明の必須成分0.01~2%、低級アルコー

ル2~10%、界面活性剤0.5~1%、保湿剤3~7%、pH 調整剤0.05~0.2%、精製水80~95%、防腐剤 微量、色葉 微量、香料 微量を含有する組成物、

皮膚用クリームとしては:

必須成分0.01~2%、油分20~70%、界面活性剤2~7%、保湿剤5~10%、精製水11~73%、防腐剤 微量、香料 微量を含有する根成物、

ローションとしては:

必須成分0.01~2%、低級アルコール5~10%、界面活性剤0.5~2%、保湿剤2~8%、酸化防止剤0.01~0.05%、キレート剤0.02~0.1%、pH調整剤0.1~1%、精製水77~92%、防調剤 微量、各科 微量を含有する組成物、

スキンミルクとしては: 必須成分0.01~2%、油分20~40%、界面 活性剤2~5%、精製水53~78%、防腐剤 微

乳液としては:

2 0

量、香料 微量を含有する組成物、

必須成分 0.0 1~2%、 袖分 10~30%、 界面活性 対 1~5%、 保湿 対 5~10%、 精製水53~84%、 防脳対 敬量、 委科 敬量を含有する組成物、

軟膏としては:

必須成分0.01~2%、油分40~60%、界面活性対1~12%、保盈対8~15%、精製水12~51%、防腐対 敬量を含有する組成物(親水型教育)、及び必須成分0.01~2%、油分95~99%、精製水0~5%含有する組成物(油性型教育)、があげられる。

本発明の皮膚外用剤が、しわの発生等、皮膚の 老化現象に対して優れた老化防止作用を発揮する 作用の詳細は不明であるが、先ず皮膚の老化の発 生の主原因は、皮膚組織の委面にある表皮の状態 よりも、むしろ真皮を構成するコラーゲン、エラ スチンという稼縄蛋白が老化とともに減少し、か つその構造変化、魔器化が起こるためにあると推 定した。そこで、真皮中でコラーゲン、エラスチ ンを生産、分泌する細胞である繊維芽細胞の増殖 促進物質を後述の実験に基づいて広く探索したところ、本発明の必須成分が線維芽細胞の増殖に基づくコラーゲン生成促進作用及び線維化促進作用を有することが明らかになった。さらには、メラニン色素の生成・沈着抑制作用を有することが明らかになり、実施例に示すように人体に対してもしわの発生等の皮膚老化に対する優れた防止、改善効果が確認された。

従って、該化粧料を皮膚に施すと、経皮吸収により真皮繊維芽細胞の増殖促進作用、コラーゲン・エラスチン級維の生産促進作用、メラニン色素代 謝制御作用等の結果として、上記すぐれた効果が 発揮されるものと推定される。

尚、本発明で用いる上記核酸関連物質は、本来 生体内に広く存在するものであり、安全性は極め て高いと考えられるが、念のため安全性を確認し たところ、急性毒性、皮膚刺激性、皮膚感作性等 の点で実用上特に問題は認められず、安全性が高 いことが確認された。

時間昭63-183535(プ)

### (発明の効果)

本発明によれば、皮膚細胞の財活化、皮膚の老化防止作用により、しわの発生を予防し、滑らかでしっとりした若々しい肌を与えることができ、従来品よりも格段にすぐれた効果を有し、かつ安全性も極めて高い化粧料等の皮膚外用剤が提供される。また、本発明の皮膚用外用剤はしみの発生を予防できるというすぐれた効果をも有するのである。

従って、本発明の皮膚外用剤は、各種化粧用クリーム、化粧水、ローション、スキンミルク、乳液、パック剤、軟膏などの種々の形態で幅広く使用できる。

次に、試験例及び実施例により本発明を説明する。

### (試験例)

## 試験例1

本発明で用いる核酸関連物質の線維芽細胞増殖 促進作用を下記のようにして評価した。

ヒト真皮由来線維芽細胞を血清抑制条件下で上

2 3

また、 cGMP誘導体の置換基の位置は次のように示した。

N<sup>3</sup> ; R<sub>2</sub> またはR<sub>2</sub> が水素以外の場合の

結合位置。

O\*′; R. が水楽以外の場合の結合位置。

8 : Xが水業以外の場合の結合位置。

表一 2

. 被被物質	細胞數
無添加 (コントロール)	100
c G M P · Na	136
H <sup>2</sup> — MBcGMP · Na	139
N' - NSCGMP - Na	136
Nº - MB-8-BrcGMP · Na	135
N°-MB-8-C & PhScGMP · Na	137
N°-MS-8-BrcGMP · Na	135
N2 - MS-8-C & PhScGMP · Na	136
O'' - N8cGMP · Na	133
0°' - MSc6MP - Na	136
O*' NB-8-BrcGMP · Na	135

記化合物を添加及び無添加の培地で培養し、その 増殖に及ぼす影響を調べた。

即ち、イーグルMEM培地に牛胎児血清10%等を加えた培地(pH7.6)で上記細胞を24時間、37度でCO,インキュベーターで培養した後、血清を1%に抑制した培地に交換し、さらに24時間培養した。ここで被検物質10-4Mと血清1%を含む培地に交換し、培養を続けた。

以後、培地の交換は1日おきに行なった。結果を表-2に示す。ここでは被検物質無添加の場合(コントロール)の14日後の細胞数を100として、被検物質を添加した場合の細胞数を相対値で示した。

表-2においては以下の略号を用いた(以下同じ)。

MB:モノブチリル

MS:モノサクシニル

ClPhS : 4ークロロフェニルチオ

DB;ジブチリル

DS:ジサクシニル

2 4

被 檢 物 質	無胞數
D"' - MB-8-C & PhScGMP · Na	139
0°' MS-8-BrcGMP · Na	138
0° - MS-8-C & PhSc6N P · Ha	134
8 — BrcGNP · Na	137
8 -C & PhScGM P . Na	139
Nº, O°' -DBcGMP - Na	141
Nº. 0°' -DScGMP - Na	145
Nº. 0°' -08-8-8rcGMP · Na	140
Nº. 0° -DB-8-C & PhScGN P · Na	145
Nº. Oº' -DS-8-BrcGMP · Na	141
Nº. Oº′-OS-8-C & PhScGM P - Na	143

表-2の結果から、本発明の有効成分はいずれ も顕著なヒト繊維芽細胞の増殖促進作用を示すこ とがわかる。

皮膚の真皮中に存在する線維芽細胞は、コラーゲン、エラスチンという皮膚の柔軟性、弾力性維持を担う構造蛋白質を生産する細胞である。従って、線維芽細胞の増殖が促進されるということは、

特開昭63-183535(8)

コラーゲン、エラスチンの生産が促進され、その 結果として皮膚の柔軟性、弾力性が改善されるた めの必要条件である。

### 試験例2

本発明で用いる核酸関連物質のコラーゲン生成 促進作用を下記のようにして評価した。

ウィスター(Nistar)系 6 超齢雄性ラット 6 匹を1 群とし、ラットの背部を除毛後、皮膚を円形(直径約15 mm)に切除し、上記化合物50 m以を含む10%エタノール溶液(コントロール)各 0.1 m l を毎日2回、連続6日間塗布した。7日目に 屠殺後、術部を切り出し、新たに形成された真皮である肉芽の重量及びコラーゲン特有の構成アミノ酸であるヒドロキンプロリン量を再生されたコラーゲン量の指標として測定した。結果を表一3に示す。ここではコントロールの肉芽重量及びヒドロキシプロリン量をそれぞれ100として、相対値で示した。

表 - 3

	<del>,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,</del>	·
被 檢 物 質	肉芽重量	ヒドロキシ プロリン量
無添加(コントロール)	100	100
c G M P · Na	1 3 5	1 2 5
Nº - MBcGMP - Na	1 4 5	1 2 8
Nº - MScGMP · Na	1 4 4	1 2 7
N°- N8-8-BrcGMP · Na	149	1 3 0
N*-MB-8-C & PhScGMP - Na	155	131
N* — MS-8-8rcGMP · Na	148	128
N' MS-8-C & PhScGMP - Na	153	1 3 2
0°' M8cGMP - Na	138	1 2 5
0° ' - MScGMP · Na	139	126
O°' MB-8-BrcGMP - Na	1 4 5	1 2 8
0 * ' - MB-8-C & PhScGMP · Na	151	130
O' - MS-8-BrcGMP - Na	144	1 2 8
O*' - MS-8-C # PhScGM P - Na	153	1 3 1
8 — BrcGNP - Na	148	1 3 0
8 — C & PhScGM P · Na	157	133

2 7

		被 檢 物 質	肉芽重量	ヒドロキ シブロリ ン数
Nº.	0*′	-DBcGMP - Na	174	138
Nº.	0*′	-DScGMP · Na	171	138
N².	0,,	-DB-8-BrcGMP · Na	172	136
Nº,	0''	-D8-8-C & PhScGM P · Na	174	137
N²,	0,,	-DS-8-BrcGMP · Na	171	135
Nº.	021	-DS-8-C & PhScGM P · Na	1.73	134

表一3の結果から、本発明の有効成分にはいずれも再生肉芽重量及びヒドロキシブロリン量の明らかな増加が認められ、真皮中のコラーゲン量が増加したことを示している。

即ち、皮膚真皮中に存在する線維芽細胞の増殖が促進された結果として真皮肉芽重量が増大し、それとともにコラーゲンの生産が促進され、弾力性の低下、小じわの発生等の皮膚の老化を防止改善することが可能となることを示している。 試験例3

本発明の有効成分が、真皮中のコラーゲン・エ

2 8

ラスチン線維の強度に与える影響について下記の ようにして評価した。

結果を表一4に示す。ここではコントロールの 引張り強度を100として相対値で示した。

特開昭63-183535(9)

#### **5** - 4

被 検 物 質	引張り強度
無添加 (コントロール)	100
cGMP · Na	1 1 8
N" — M8cGMP · Na	1 2 0
O'' — MBcGMP·Na	1 2 1
N2, 02′-08cGMP · Na	1 2 3
Nº. Oº' -OScGNP · Na	1 2 3
8 - BrcGMP - Na	1 2 1

本試験においては、相対値で110以上の値を示せば、一般に引張り強度が改善されたと判断されるが、表-4の結果から、本発明の有効成分には、いずれも再生したコラーゲン・エラスチン線維の引張り強度の明らかな増大が認められた。

即ち、再生したコラーゲン・エラスチン核権の 引張り強度が増大したことにより、皮膚の弾力性、 柔軟性が改善される可能性を示している。

## 3 1

このようにして関製したクリームのメラニン色 楽生成・沈着に及ぼす影響を次のようにして評価 した。

有色モルモット (1 群 3 匹) の背部を除毛後有 効成分 0.5 %を配合したクリームとこれら有効成 分を含まないクリームを毎日朝夕 2 回、連続 1 4 日間塗布した。そして塗布前後での皮膚の色質の 違いを色差針にて刻定した。結果を表一 6 に示す。

表 - 6

抜 検 物 質	テスト前	テスト後
無添加 (コントロール)	36.2	36.3
c G M P · Na	36.0	43.0
Nº-MBcGNP · Na	36.2	44. 6
N° - MScGMP · Na	36. 1	44. 6
O'' - MBcGMP · Na	36. 3	43. 7
O'' - MScGMP · Ha	36.3	43.8
Nº. Oº' -DBcGMP - Na	36. 2	45, 5
H". O"' -DSc6MP · Na	35. 1	45. 3

## 〔実施例〕

#### 実施例 1

表-5に示す成分1~6及び成分7~10を別々に80℃で加熱溶解した後混合乳化し、冷却中に成分11を加え、均一に分散して表-5に示すクリームを調製した。尚、表中の数値は重量%である(以下、同じ)。

表 - 5

	44 0		
		本発明品	比較例
1 .	ラ ノ リ ン	2. 5	2. 5
2	モノステアリン酸ソルビタン	5. 0	5. 0
3	モノステアリン酸ポリオキシ エチレンソルビタン	2. 0	2. 0
4	飯 ロ ウ .	1 0. 0	1 0. 0
5	流動パラフィン	2 2. 0	2 2. 0
6	硬化油	2 3. 0	2 3. 0
7	パラオキシ安良香酸エチル	0. 2	0. 2
8	* 9 <b>@</b>	0. 5	0. 5
9	有 効 成 分	0. 5	-
10	精 製 水	3 3. 8	3 4. 3
11	<b>等</b> 料	0. 5	0. 5

3 2

被梭物質	テスト前	テスト後
8 — BrcGMP · Na	36, 2	45. 4
8 - C & PhScGM P · Na	36. 2	45. 3

表中の数値はL値(明度)を示し、値が大きい 程皮膚が白いことを示す。

表一6の結果から明らかなように、 c G M P 及びその誘導体を配合したクリームは、コントロールに比べ配色効果が優れていることがわかる。

即ち、本発明の有効成分は、メラニン色葉の生成・沈着抑制作用を有することを示している。 実施例 2

表-7 に示す成分3及び7~9の均一混合物を、 それ以外の成分を溶解した水溶液に添加して可溶 化し、表-7に示す化粧水を調製した。

に示す。

特開昭63-183535(10)

t -- 7

	成 分	本発明品	比較例
1	N°. O°' - DBcGMP·Na	0. 1	-
2	グリセリン	3. 0	3.0
3	エタノール	10.0	10.0
4	クェン酸	0.02	0.02
5	クエン酸ナトリウム	0.05	0.05
6	精 製 水	86.33	86.43
7	ポリオキシ エチレンヒマシ油	0. 5	0.5
8	香料	数量	数 数
9	防腐剂	数量	数 量

次に、このようにして顕製した化粧水の有効性 を下記のようにして評価した。

20名の女性(30オ〜50オ)に1日2回 (朝、夜)、連続3カ月間、本発明品と比較例をハーフ・フェイス法で左右顔面に別々に使用させた後、皮膚の弾力性、皮膚のつや、肌荒れ、小じわの改善の程度を調べた。結果をまとめて表-8

3 6

3 5

章 章	本紹明品か	本発明品が	5	LEMBIT	中國和
	5	ややよい		ややよい	S 4
政庫の努力性改善	1.1	9	က	0	0
仮置のつや・別荒れの改善	. 8	4	S.	0	0
* C t O &	10 B	9	4	0	0

表 -8 の結果から、 $N^2$ .  $O^{2}$  ' -DBcGMP  $\cdot$  Na を配合した本発明の化粧水は、無添加の比較例と比べて皮膚の弾力性、つや、肌荒れ及び小じわの改善の何れについてもすぐれた効果を示した。

以上の結果から、N°、O°′ーDBcGMP・Naが皮膚の酸活化、老化防止に優れた効果を有することは明らかである。

なお、上記化粧水を3カ月間使用中及び使用後において、皮膚の状態に異常は認められなかった。 尚、本発明の化粧水で用いたN\*、O\*/ -DBcGMP・Naの安全性試験の結果を次に示す。

急性経口毒性(ラット): L Dse質;

5 g / kg以上

## 皮膚刺激性

(1)一次刺激性 (モルモット) : 5 %; 無刺激 (2)光 毒 性 (モルモット) : 酸性 (3)限粘膜刺激性 (ウサギ) : 5 %; 無刺激

## 皮膚感作性

(1)感作性(モルモット):陰性

3 8

特問昭63-183535(11)

(2) 光感作性 (モルモット) : 陰性 ヒトパッチテスト: 5 %; 無刺激

以上の結果より、N°、O°、一DBcGMP・Naの安全性は極めて高いことが確認された。 実施例 3

表-9に示す成分1~5及び成分6~10を別々に80℃にて加熱容解した後、両者を混合乳化し、冷却中に、成分11を加え、均一に分散して、表-9の乳液を顕製した。

· -- 9

	眩	分	本発明品	比較例
1	ステア	リン酸	2.5	2. 5
2	セタ	ノ — ル	1. 5	1.5
3	9 t	リン	5.0 .	5. 0
4	遊動バ	ラフィン	10.0	10.0
5		イン酸ポリ グリコール	2. 0	2. 0
6	ポリエチール15	レングリコ 0 0	3.0	3.0
7	トリエタ ン	ノールアミ	-1.0	1.0
8	c G M P	·Na `	1. 0	
9	防	京 邦	微量	改量
10	精	製 水	74.0	75.0
11	香	料	微量	数 量

このようにして關製した乳液の有効性を20名の女性に使用させ実施例2と同様にして顕べた。 結果をまとめて表-10に示す。

3 9

3 5

	本器明品が	本発明品が「本発明品か	•	比較例が 比較例が	LOUND
	<u>ح</u> . ہر	いずゆゆ	<b>3</b> -	יו ד יודטט	<u>ج</u> ہے
皮膚の弾力性改善	1.0	9	Ą	0	0
皮膚のつや・肌荒れの改善		6	g.	0	0
チじ ちの 改・鶴	2	9	7	0	0

4 0

表-10の結果から、 c G M P・N a を配合した本発明の乳液は、無添加の比較例に比べて各評価項目ともすぐれた効果を示した。 なお、上記乳液の 3 カ月間使用中及び使用後において、皮膚の状態に異常は認められなかった。

c G M P · N a の安全性を実施例 2 と同じ方法で実験したところ、皮膚刺激等の問題点は全く超められず、安全性が極めて高いことが確認された。 軍務例 4

N³, O²' - DBcGMP・Naの代りに、
N³-MBcGMP・Na、O³' - MBcGMP・
Na、N³, O²' - DScGMP・Naまたは 8
- BrcGMP・Naを用いた以外は実施例 2 と
同様にして皮膚の老化防止効果を顕べたところ、
実施例 2 と同様のすぐれた効果が得られた。
実施例 5

表-11に示す組成の教育を開製し、色素斑 (しみ・そばかす) のある男女 6名の色素斑部に 毎日朝夕 2回、3カ月間放教育を塗布した。そし て塗布前後での色素斑の明度を色差計により刻定

特開昭63-183535(12)

した。表-12に結果を示す。

表 - 11

成 分	本発	明品	比較例
AX. 27	1	п	IL EX DI
白色ワセリン	2 5. 0	2 5. 0	2 5. 0
ステアリルアルコール	2 5. 0	2 5. 0	2 5. 0
プロビレングリコール	1 2. 0	1 2. 0	1 2. 0
ラウリル硫酸ナトリウム	1. 0	1. 0	1. 0
Nº, Oº' - DBcGMP · Na	0. 1		
cGMP · N a		0. L	_
防. 腐 剤	数量	微量	微量
精 製 水	3 6. 9	3 6. 9	3 7. 0

表 - 1:

	本発	明品	比較例
	I	II	11. EX 193
テスト前	4 4. 7	4 4. 6	4 4. 7
テスト後	5 0. 5	4 9. 0	4 4. 8

表中のテスト前後の数値はL値(明度)を示す。 表-12の結果から明らかなように、N³、O³、 -DBCGMP・NaまたはCGMP・Naを配合した軟膏は、これらを配合しない軟膏(比較例) に比べて、色素斑の明度が増大していることがわかる。即ち、本発明の有効成分であるCGMP及びその誘導体は、しわの改善効果に加えて色素斑 (しみ・そばかす)の改善効果も優れていることがわかる。なお、上記軟膏を3カ月間使用中及び使用後において、皮膚の状態に異常は認められなかった。

## 実施例 6

実施例 5 で用いた N³、 O³′ - D B c G M P・N a、 c G M P・N a の代りに、N³ - M B c G M P・N a または8 - B r c G M P・N a を配合したクリームを調製し、実施例 5 と同様にして評価したところ、実施例 5 とほぼ同等の色素選改善効果が得られた。

4 4